

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification Internationale des brevets3 :

(11) Numero de publication internationale:

WO 82/01649

A61K 9/52, 31/22

(43) Date de publication internationale: 27 mai 1982 (27.05.82)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR81/00148

(22) Date de dépôt international:

18 novembre 1981 (18.11.81)

(31) Numero de la demande prioritaire:

80/24568

(32) Date de priorité:

19 novembre 1980 (19.11.80)

(33) Pays de priorité:

(71) Deposant: DESHORS [FR/FR]; 38 bis, Rue d'Artois, F-75008 Paris (FR).

(71)(72) Déposant et inventeur: LARUELLE, Claude [FR/ FR]; Avenue Bellevue, F-06270 Villeneuve Loubet (FR).

(74) Mandataire: PINGUET, Andre; Capri, 21 bis, avenue Mozart, F-75016 Paris (FR).

(81) Etats designes: AT, CH, DE, FR (brevet europeen). GB, LU, NL

Publice

Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifièes.

(54) Title: NEW GALENIC PREPARATION OF PHENOFIBRATE, METHOD FOR THE OBTENTIO N THEREOF, ITS APPLICATION AS A MEDICINE

(54) Titre: NOUVELLE FORME GALENIQUE DU FENOFIBRATE, SON PROCEDE D'OBTENTION, SON AP-PLICATION COMME MEDICAMENT

(57) Abstract

1

The medicine is formed with granules, each of them being comprised of a # neutral core (saccharose + starch) n covered with a first layer of phenofibrate admixed with an excipient, and with a second microporous outer layer of an edible polymer. The daily administration of one capsule of 250 mg instead of three doses of 100 mg allows to reduce the dosing and the number of administrations due to the progressive and retarded release of the phenofibrate. A minimum dose is maintained in the blood, high temporary concentrations are avoided and the total ingested quantity is reduced.

11ª jour 8 IZ

(57) Abrėgė

Le médicament est forme de granules constituées chacune d'un noyau neutre (saccharose + amidon) recouvert d'une première couche de sénosibrate en mélange avec un excipient, et d'une deuxième couche extérieure microporeuse d'un polymère comestible. L'administration d'une gélule de 250 mg par jour au lieu de trois prises de 100 mg permet ainsi de réduire le dosage et le nombre d'administrations grace à la libération progressive et retardée du sénosibrate. On maintient une dose minimale dans le sang, on évite les fortes concentrations temporaires, et on réduit la quantité totale ingérée.

BAD ORIGINAL

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

	A contribution	KР	République populaire democratique de Corce
AT	Autriche	ü	Liechtenstein
AL	Australie		Luxembourg
BR	Brèsil	ıı	·
CF	République Centralnesine	MC	Monaco
cc	Conso	MG	Madagascar
CH	Suisse	MW	Malawi
		NL	Pays-Bas
CNI	Cameroun	NO	Norvese
DE	Allemagne, Republique federale C		
DK	Danemark	RO	Roumanie
ภ	Finlands	SE	Suède
	• •	SN	Sénegal .
FR	France	Sť.	Union soviétique
GΑ	Gabos		
GB	Royaume-Uni	TD	Tchad
HU		TG	Togo
	Hongne	US	Eus-Unis d'Aménque
JP	Japon		

20

Nouvelle forme galénique du fénofibrate, son procédé d'obtention, son application comme médicament.

La présente invention concerne une nouvelle forme galénique du fenofibrate (DCI) et/ou de ses dérivés, son procédé d'obtention et les médicaments comprenant cette forme.

On rappelle que le fénofibrate est le para-(4-chlorobenzoyl) 5 -phénoxyisobutyrate d'isopropyle. Dans la présente demande, on désigne par l'expression "fénofibrate et ses dérivés" les composés de formule I

R₁ - Co - CO - Y

dans laquelle R, représente un groupement phényle ou un groupement 10 phényle substitué par un ou plusieurs - CH_3 , CF_3 ou halogènes (notamment fluor, chlore ou brome),

R₂ et R₃ représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou d'halogène (de préférence fluor, chlore ou brome), un groupement alkyle ou alkoxy ayant 1 à 5 C ou un groupement - CF3, -SCH₃, -SOCH₃, -SO₂CH₃ ou -OH, et

Y représente un groupement -OH, un groupement alkoxy inférieur, de préférence en C₁ - C₄, un groupement -NR₄R₅, un groupement -NHCH₂ CH₂ N R₄R₅ ou un groupement -O-alkylène-NR₄R₅, l'alkylène ayant notamment 2 à 6 atomes de carbone $\mathbf{R_4}$ et $\mathbf{R_5}$, identiques ou différents, représentant chacun un atome d'hydrogène, un groupement alkyle en C₁ - C₅, un groupement cycloalkyle en C₃ - C₇, de préférence en C 5 - C 6, un groupe aryle ou aryle substitué sur le reste aromatique par un ou plusieurs groupements halogènes, méthyle ou 25 -CF₃,

ou bien R_4 et R_5 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont reliés, soit un groupe n-hétérocyclique ayant 5 à 7 sommets pouvant renfermer un second hétéroatome choisi parmi N, O et S, et pouvant être substitué, soit un reste amide dérivé de la lysine ou de





10

15

20

25

30

- 2 -

cystéine.

Bien entendu, l'expression fénofibrate et ses dérivés''
englobe en outre les sels d'addition d'acides pharmaceutiquement acceptables, susceptibles d'être obtenus au départ des composés de formule I.

Les composés de formule I, ainsi que ces sels d'addition, sont connus et décrits notamment par le brevet français 69 39954 (No. de publication 2.035.821) et son certificat d'addition 72 36165 (No. de publication 2.157.853).

On sait que le fénofibrate est utilisé pour le traitement des hyperlipidémies, hypercholestérolémies et hypertriglycéridémies endogènes de l'adulte. Ainsi, on peut observer chez l'homme soumis à un traitement par le fénofibrate, à raison de 300 à 400 mg par jour, une réduction de la cholestérolémie de 20 à 25% et une réduction de la triglycéridémie de 40 à 50%.

Cette action significative se manifeste dès le premier mois de traitement et persiste après 30 mois de traitement.

En raison de leur fréquence (4 à 5 % de la population) et de leur rôle dans la génèse de l'artériosclérose, les hyperlipidémies contribuent à l'augmentation du risque statistique d'accident vasculaire, en particulier coronarien.

D'une manière générale, le traitement des hyperlipidémies par le fénofibrate constitue un traitement symptomatique à long terme non dénué de risques.

Dans un article intitulé "Drug Plasma Levels and Hypocholesterolemic Effect of Fenofibrate in Patients with Type IIa Hyperlipoproteinemia", publié dans la revue "Current Therapeutic Research", vol. 26, No. 3, sept. 1979, les auteurs P. Drouin, L. Méjean, D. Lambert, J. P. Sauvanet, et G. Derby, de l'Université de Nancy I, Inserm U. 59, et C. Tourne et E. Wülfert du Centre de Recherches des Laboratoires Fournier à Dijon, disent: "...!'effet hypocholestérolémiant du fénofibrate est démontré avec des taux plasmatiques allant de moins de 5 µg/ml jusqu'à 35 µg/ml..." et on peut lire un peu plus



15.

20

25

. 30

loin:..."En regard des incertitudes des réactions défavorables dans les traitements à long terme, les cliniciens doivent établir et maintenir le taux plasmatique le plus bas compatible avec un effet thérapeutique optimal. Dans le cas du fénofibrate, il est évident que les taux plasmatiques circulant ne doivent pas dépasser 10 µg/ml.

En particulier, on a pu relever des cas d'atteinte hépatique, de troubles digestifs et intestinaux.

En outre, le risque de lithiase biliaire induit par la prise de fénofibrate n'est pas à exclure.

Il était donc utile de chercher à réduire les doses administrées.

Usuellement, le fénofibrate est présenté sous forme de gélules dosées à 100 mg de principe actif : la posologie journalière moyenne est de 300 à 400 mg, parfois 500 mg.

La présente invention a pour objet une nouvelle forme galénique permettant de réduire le dosage et le nombre d'administrations grâce à la libération progressive et retardée de fénofibrate et/ou de ses dérivés. Cette forme est remarquable en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant une âme neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe, constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale.

Dans un mode de réalisation particulier, l'âme neutre est constituée par du saccharose, du lactose ou leurs mélanges.

Parmi les polymères compatibles avec l'administration or ale, on citera notamment les polymères naturels et/ou synthétiques



-4-

appartenant à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine des éthers ou esters de cellulose tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyoxyéthylèneglycol, les polyméthacrylates, les copolymères styrène acrylonitrile et le polyvinyl pyrrolidone, en enveloppes successives.

Selon un autre mode de réalisation particuliers, l'ame neutre peut être un mélange comprenant de 20 à 60% en poids de saccharose et/ou de lactose et de 1 à 40% en poids d'amidon. Ces proportions sont exprimé es par rapport au poids total de la nouvelle forme galénique.

Selon une forme de réalisation de l'invention, la nouvelle forme galénique contient de 0,01 à 1 % environ, et en particulier de 0,1 à 0,5 % en poids, d'acide stéarique, de 5 à 15% en poids de talc et de 2 à 10 % en poids de silice desséchante. En outre, l'ame neutre peut comprendre des adsorbats de fénibrate et/ou ses dérivés.

10

15

20

25

30

Généralement, la nouvelle forme galénique telle que définie précédemment contient par rapport à son poids total, de 25 à 55% environ en poids de fénofibrate et/ou de ses dérivés, et de 2 à 10 % environ en poids de polymère constituant la couche externe, le reste étant constitué par les autres excipients inertes, présents par exemple dans une proportion de 40 à 70% environ.

Par rapport au poids total, l'âme neutre représente généralement de 15 à 60 %.

Généralement, le grain constituant l'âme neutre a des dimensions de l'ordre de 0,1 à 0,5 mm, et les ——granules, objet de l'invention, ont des dimensions n'excédant pas 2 mm environ, ces dimensions variant par exemple de 1 mm à 2 mm dans la plupart des cas.

Il convient de remarquer que la première couche, telle que définie ci-dessus, peut être elle-même composée de plusieurs sous-couches (généralement pas plus de 4) obtenues par applications successives de fénofibrate et/ou de ses dérivés et du ou des excipients



10

15

20

25

30

pour ladite première couche.

Bien entendu, l'invention n'est pas limitée à des granules ayant des proportions déterminées de polymère ou un nombre déterminé desdites sous-couches, car un des intérêts de la nouvelle forme de l'invention est de réaliser un médicament ayant un effet retard contrôlé par le mélange de granules ayant différentes vitesses de libération de fénofibrate et/ou de ses dérivés.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique remarquable en ce qu'on prépare au préalable par granulation, les—granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces—granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite les dits granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.

Pour le fénofibrate et le polymère, on utilise notamment un solvant organique pharmaceutiquement acceptable, tel que l'éthane ou l'acétone.

De plus, la présente invention a pour objet des médicaments comprenant la nouvelle forme d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés, sous forme de granules actifs éventuellement mélangés à des granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés, cet ensemble de granules étant présenté sous forme de gélules, de comprimés, de suppositoires, de sirop, de granulés ou de poudre.

L'ensemble des caractéristiques et avantages de l'invention seront mieux compris par l'homme de l'art en se référant à la description qui va suivre de modes de réalisation particuliers pris à titre d'exemples non limitatifs de la nouvelle forme galénique, de son procédé et de ses applications thérapeutiques, en particulier en relation avec les contrôles pharmacologiques et cliniques effectués



en utilisant la nouvelle forme galénique.

Exemple de Préparation de la Nouvelle Forme Galénique

On indique ci-après un exemple de fabrication correspondant à 100 000 gélules dosées à 250 mg.

5	1) Formule de fabrication
	. Fénofibrate 25 kg
	. Saccharose, amidon, gomme laque, talc, silice
	desséchante, acide stéarique 27,5 kg
	. Alcool éthylique absolu q s
10	Les proportions des divers excipients sont les suivantes :
	- saccharose
	- amidon 6 kg
	- talc 3,5 kg
	- silice 2,5 kg
15	- acide stéarique 0,5 kg
•	- gomme laque 2 kg
	On mélange et granule l'amidon de mass et le saccharose puis on
	tamise et on turbine longuement les grains de façon à les rendre
	parfaitement sphériques. On tamise à nouveau et on sèche parfai-
20	tement.
	Dans un mélangeur en acier inoxydable, on projette sur les âmes
	neutres ainsi obtenues, une solution alcoolique de fénofibrate.
	On réalise ensuite la première couche en incorporant à ces granules
	une partie du mélange des autres excipients (à l'exception de la gomm
25	laque) puis on recommence la pulvérisation de fénofibrate, cet enro-
	bage étant recommencé plusieurs fois avec tamisage et séchage si
	nécessaire entre chaque sous-couche.
	Lorsque la première couche contenant le principe actif est arminée,
	on réalise la couche extérieure microporeuse, en projetant sur les
30	granules la gomme laque en solution dans l'alcool éthylique absolu,
	en quantité suffisante pour imprégner l'ensemble des granules.
	On sèche ensuite soigneusement en éliminant l'alcool éthylique





20

-7 -

restant, on tamise à nouveau et on contrôle comme ci-après le titre des granules obtenus avant de mettre en gélules, après avoir ajusté évent uellement le titrage par addition et homogénéisé avec des granules neutres pour arriver au titrage désiré.

En opérant de façon analogue à celle décrite dans l'exemple précédent, on a préparé des granules selon l'invention en remplaçant la gomme laque par la polyvinylpyroli dane ou par un polyméthacrylate.

On a également préparé des granules selon l'invention dans le squels l'âme neutre est exclusivement constituée de saccharose ou de lactose.

Mesure de la Libération du Fénofibrate

Avec les granules de l'invention, on peut par exemple assurer une libération retardée de fénofibrate théorique :

15 . 1ère heure : libération égale à 40 %

. 4è heure : libération égale à 80 %

. 8è heure : libération égale à 100 %

Pour contrôler cette caractéristique, on utilise un appareil à délitement dans lequel on met en contact une quantité de granules correspondant à environ 250 mg de principe actif avec des liquides artificiels, l'appareil permettant de maintenir une agitation constante et une température constante de 37° - 0,5° C. Les liquides artificiels sont des solutions tamponnées à pH successifs utilisées selon le schéma cidessous.

25	Période	Solutions	Temps de libération	pН	% de principe actif
	1	25 ml liquide gastrique	1 h (le heure)	1,5	40%.
	2		1 h (2e heure)		> 40%
	3	25 ml liquide intestinal	2 h (3&4è heu)	6,9	80%
30	4	25 ml liquide intestinal	_		> 80%
	5	25 ml liquide intestinal	2 h (7&8è heu)	7,2	100%



. 15

20

25

30

Mesure de Biodisponibilité de la Nouvelle Présentation

Afin de préciser l'intérêt pratique de la nouvelle présentation galénique, il est indispensable de vérifier que la mise à disposition du fénofibrate par la nouvelle présentation conduit à un taux plasmatique d'acide fénofibrique, chez l'homme ayant une signification thérapeutique.

Dans le cadre de la présente invention, il était donc nécessaire de vérifier la bioéquivalence de la forme connue et de la nouvelleù présentation et d'effectuer une étude pharmacocinétique.

La technique de dosage selon Desager (Journal of Chromatography, 1978, p. 160-64) du métabolite principal, l'acide fénofibrique, utilise la chromatographie liquide à haute pression: l'étalon interne étant l'acide cloribrique, métabolite principal du clofibrate (DCI).

Selon Desager (Int. J. Clin. Pharmacology - 1978 - p. 570-74) un traitement au long cours par le fénofibrate à raison de 300 à 600 mg par jour en 3 à 6 prises conduit à une concentration à l'équilibre du métabolite actif voisine de 10 microgrammes par litre de plasma.

Toutefois, comme cela a été rappelé ci-dessus, il est établi que l'activité thérapeutique du fénofibrate est obtenue lorsque la concentration à l'équilibre se situe dans l'intervalle 5 à 10 microgrammes par litre de plasma.

Ce résultat à l'équilibre est obtenu par la forme galénique nouvelle du fénofibrate présenté en granules lorsque la concentration est de 200 à 300 mg, préférentiellement 250 mg, de principe actif.

Des tests ont été pratiqués sur sept sujets. Les sujets ont ingéré chaque matin à 8h une gélule de 250 mg de fénofibrate retard selon l'invention. Les analyses ont été pratiquées à partir du onzième jour et ont donné les résultats suivants (moyenne des 7 sujets) :

11è jour	8 heures	3,88 µg/ml
	9 heures	4,25 . "
	10 "	6,25 "
	11 "	6,95 "



	llè jour	12 heures	7,76 µg/ml
		13 "	8,9 "
	•	14 "	8,83 "
		16 "	8,15 "
5		18 "	7,5 "
		20 "	5,8 "
	12è jour	8 heures	3,95 µg/ml
		12 '"	8,46
		20 "	6, 57
10	13è jour	8 heures	3,43 µg/ml
	- -	12 "	8,43
		20 "	5,76 11

20

25

30

Ces résultats sont rassemblés sur le graphique donné en annexe à la présente description. Pour le 12è et le 13è jour, la courbe est simplifiée en raison du moindre nombre de relevés. On constate un bon étalement dans le temps du taux plasmatique circulant. Le taux ne dépasse pas 10 µg/ml et ne descend pas en-dessous de 3,5. En particulier, dans la journée, le taux reste au-dessus de 6, de 8 h à 20 heures.

La nouvelle forme galénique permet donc d'obtenir, avec une seule prise quotidienne et une diminution notable de la quantité de principe actif ingéré, un effet préférable à celui obtenu à l'aide des traitements classiques.

Par conséquent, on peut affirmer que la nouvelle forme galénique conduit à un nouveau médicament, remarquable, d'un maniement plus aisé et dont les effets secondaires liés à son utilisation sont diminués.

Bien entendu, l'homme de l'art pourra trouver d'autres avantages et variantes de l'invention, en particulier en ce qui concerne le procédé d'obtention des granules ou les modifications de dosage, sans pour cela sortir du cadre et de la portée de la présente invention.



REVENDICATIONS

1. Nouvelle forme galénique du fénofibrate et/ou de ses dérivés, caractérisé en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant une âme neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale.

.15

10

5

- Nouvelle forme galénique selon la revendication 1, caractérisé en ce que ledit polymère appartient à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, les éthers et esters de cellulose, tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyéthylèneglycol, les poly-méthacrylates, les copolymères styrène-acrylonitrite et la polyvinyl-pyrrolidone.
- Nouvelle forme galénique selon une des revendications 1 ou 2,
 caractérisée en ce que ledit polymère représente une proportion en poids variant de 2 à 10 % environ.
- 4. Nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient environ de 25 à 55 % de fénoilbrate et/ou de ses dérivés.
 - 5. Nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes,





15

20

25

30

caractérisée en ce que les excipients autres que le polymère, représentent de 40 à 70 % en poids environ.

- Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, carac térisée en ce que l'âme neutre représente 15 à 60 % du poids total.
 - 7. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la première couche contient en poids de 5 à 15 % de talc, de 2 à 10 % de silice et de 0,01 à 1 % d'acide stéarique, par rapport au poids total de la composition.
 - Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'ame neutre comprend des adsorbats de fénofibrate et/ou de ses dérivés.
 - 9. Procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'on prépare au préalable par granulation les granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces—granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits—granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.
 - 10. Médicaments caractérisés en ce qu'ils comprennent la nouvelle forme galénique d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés sous forme de granules conformes à une des revendications 1 à 8, les dits granules étant éventuellement mélangés avec granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés.



- 12 -

- 11. Médicaments selon la revendication 10, caractérisés en ce qu'ils se présentent sous forme de gélules contenant 200 à 300 mg de fénofibrate.
- 5 12. Médicaments selon la revendication 10, caractérisés en ce qu'ils se présentent sous forme de comprimés, de suppositoires, de sirop, de granulés, ou de poudre.



10

15

20

- 13 -

REVENDICATIONS MODIFIEES (reçues par le Bureau international le 16 avril 1982 (16.04.32))

- 1. Nouvelle forme galénique du fénofibrate et/ou de ses dérivés, caractérisée en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant chacune une ame neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte, représentant 15 à 60% du poids total et comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés représentant 25 à 55% du poids total en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale, représentant une proportion en poids variant de 2 à 10% environ, appartenant à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, les éthers et esters de cellulose, tels que l'éthylcellulose, l'acétophialate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyéthylèneglycol, les poly-méthacrylates, les copolymères styrène-acrylonitrite et le polyvinyl-pyrrolidone, les excipients autres que le polymère, représentant de 40 à 70% en poids environ.
- 25 2. Nouvelle forme selon la revendication 1, caractérisée en ce que la première couche contient en poids de 5 à 15% de talc, de 2 à 10% de silice et de 0,01 à 1% d'acide stéarique, par rapport au poids total de la composition.
- 30 3. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'âme neutre comprend des adsorbats de fénofibrate et/ou de ses dérivés.



4. Procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'on prépare au préalable par granulation les granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.

10

15

อี

- 5. Médicament caractérisé en ce qu'il comprend la nouvelle forme galénique d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés sous forme de granules conformes à une des revendications 1 à 3, lesdits granules étant éventuellement mélangés avec des granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés.
- 6. Médicament selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il se présente sous forme de gélules contenant 200 à 300 mg de fénofibrate.

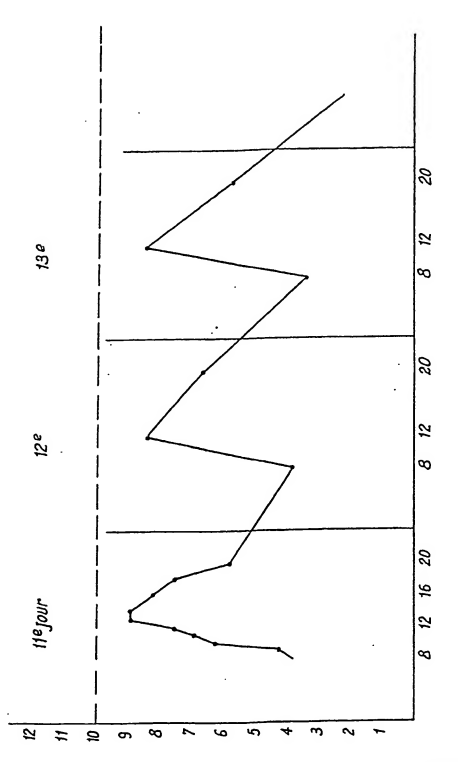


NOTE DE L'EDITEUR

Les revendications modifiées n'ont pas été présentées conformément à l'Intruction administrative 205.

En l'absence de toute spécification de la part du déposant, entre les revendications originales et modifiées, ces revendications sont publiées telles que déposées et telles que modifiées.

1/1



FEUILLE DE REMPLACEMENT Copiedition 93200600 on 15-12-2003 BUREAU OMPI VIDO

INTERNATIONAL SEARCH REPORT International Application No PCT/FR 81/00148

I. CLASS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (II several classific	cation symbols apply, indicate all) 3	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both Natio	mai Classification and IPC	
Int.	Cl.3 A 61 K 9/52; A 61 K 31/22		
- mei n	S SEARCHED		
. FIELD.	Minimum Document	ation Searched 4	
essification	on System C	Classification Symbols	
Int.C	1.3: A 61 K 9/00; A 61 K 31 /00		
	Documentation Searched other th	Mainum Onenmentation	
	to the Extent that such Documents	are included in the Fields Searched 5	
IL DOCU	IMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT 14	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Relevant to Claim No. 15
ategory *	Gitation of Document, 18 with indication, where appr	opriate, of the relevant passages	· ·
Y	Arzneimittel-Forschung, vol. 26, no. 5, 1970 R.R. Brodie et al.: "Antilipidemic Drugs", p left-hand column, "3.3. S. z:dies with man"	Sass gao-ant' acc hare oa	. 1
D,Y	FR, A, 2157853, (LABORATORIEN FOUR the claims; page 2, lines 26-36	NIER) 8 June 1973, see.	i 1
Y	FR, A, 2432313, (FOULHOAX) 29 February 1980, see the claims		1.3,5-7, 10 12
Y	FR, A, 2313915 (CORNEILLE) 7 January	FR, A, 2313915 (CORNEILLE) 7 January 1977, see the claims	
Y	FR, A, 2390959, (PRUGNAUD) 15 Decemb	per 1978, see claims 5, 10-15	1.3,5.7, 10,
Y	US, A. 2963402, (NALIN et al.), 6 December line 32 - column 4, line 3	er 1960, see claims; column 2,	1-3,5-7,10,12
Υ	FR, A, 1347413, (ITALNYSCO), 18 Novem	aber 1963, see the abstract	1,2
			: .
			•
			•
			:
i			<u>:</u>
	categories of cited documents: 15		* Olice date hurt
	ment defining the general state of the art or document but published on or after the international	"P" document published prior to the on or after the priority date claim	ITO
filling	date	"I" later document published on or	after the international filling
	ment cited for special reason other than those referred the other categories	date or priority date and not in the but cited to understand the printer the invention	inciple or theory underlying
"O" docur other	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"X" document of particular relevance	
	IFICATION		
Date of the	Actual Completion of the International Search 5 5 February 1982 (05.02.82)	Date of Mailing of this International 19 February 1982	Search Report - (19.02.8.2)
Internation	nal Searching Authority L	Signature of Authorized Officer 20	
Eı	uropean Patent Office		
246	Mohami I from Ormeo	•	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (October 1977)

BAD ORIGINAL

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demand Internationale In PCT/FR 81/00148

I. CLASSEMENT DE L'INVENT DN (si plusiturs sympoles de classification sont applicables, les indiquet	10us) :
Selon a classification internationale des brevets (CIE) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB	
DIE. 3: A 61 K 9/52; A 61 K 31/22	
II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTÉ	
Documentation marmate consultee 4	
Système de classification . Symboles de classification	
CIB. ³ : A 61 K 9/00; A 61 K 31/00	
Documentation consultée autre que la cocumentation minimale dans la mesure ou de tels documents font partie des domaines sur lesqueis la recherche a porté s	
III. DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS IL	: K. ces :sasudicandus
Catégorie de l'dentification des documents cités, lé avec indication, si nécessaire, oes passages pertinents l'é	visées 13
Y : Arzneimittel-Forschung, volume 25, no. 5, 1976, Editio Cantor (Aulendorf, DE) R.R. Brodie et al.: "Antilipidemic Drugs", pages 896-901, voir page 897, colonne de gauche, sous "3.3.Studies with man", paragraphe 2	1
	:
D,Y FR, A , 2157853 (LABORATORIEN FOURNIER) 3 juin 1973, voir les revendications; page 2, lignes 26-36	1
Y FR. A. 2432313 (FOULHOAX) 29 février 1980, voir les revendications	: : 1-3,5-7, : 10,12
Y : FR. A. 2313915 (CORNEILLE) 07 janvier 1977, voir les revendications	! 1-3,5-7,10, 12
Catégones spéciales de documents cités: 13 A » document définissant l'état géneral de la technique, non considere comme particulièrement pertinent E » document antérieur, mais sublié à la cate de dépôt international ou à te date ce prontié ou cate dours cette cate L » document antérieur, mais sublié à la cate de dépôt international ou avers cette cate L » document particulièrement pertinent de condité ou cate pour l'état de la technique de la principe ou la thérrie constitue en pour de consolérae impliquant une activité inventue autre citation ou pour une raison sociale (telle qu'indiquee) A O » document se reférant à une divelipation orale, à un usage, à une accision ou lous autres moyens A P » cocument publie avant la date de câpôt international, mais possible pour une document de la cate ce priorité revenouvee A D » document utitérieur publié posté tate consolérae international ou à te date ce postité international de principe ou la thérrie constité une neuronitérement consument particulièrement pour en peut être consolérae impliquant une activité inventue occument particulièrement pour en peut être consolérae impliquant une activité inventue occument particulièrement pour en peut être consolérae impliquant une activité inventue occument particulièrement pour en peut être consolérae impliquant une activité inventue occument particulièrement pour en peut être consolérae impliquant une activité inventue occument particulièrement peut être consolérae impliquant une activité inventue occument particulièrement peut être consolérae impliquant une activité inventue occument particulièrement peut être consolérae impliquant une activité inventue document une responsable que peut être consolérae impliquant une activité inventue document particulièrement peut être consolérae impliquant une activité inventue document peut être	i, mais c.ité sour comprendre ituant la base de l'invention riment; l'invention revendicomme nouvelle ou comme e eriment; l'invention reventée comme impliquant une cument est associé à un ou i même nature, cette combinée nature, cette combinée personne ou matier.
Oate & lequelle la recherche internationale a eta effectivement accesses 5 février 1982 19 février 1982	de electreche internationale ?
Administration charges de la recherche internationale : Signature du fonctionneure autorisate : OFFICE ELROPEET CES ERECETS	

Fermulaire PCT;ISA 210 (dauxième fauile) (Octobre 1981)

BAD ORIGINAL